

# PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Autorizzato

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

1733.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

•

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01CL01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

10 FLACONI IN VETRO DA 500 DOSI (250 ML)  
1 FLACONE IN VETRO DA 500 DOSI (250 ML)  
10 FLACONI DA 250 ML  
FLACONE DA 250 ML

---

**Ulteriori informazioni****Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/03/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/03/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti